Rec'd PCT/PTO 21 JAN 2005

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局

(43) 国際公開日 2004年1月29日(29.01.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/009659 A1

(51) 国際特許分類7: C08F 20/38, C09D 4/00, G02B 1/04

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2003/009064

(22) 国際出願日:

2003 年7月17日 (17.07.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

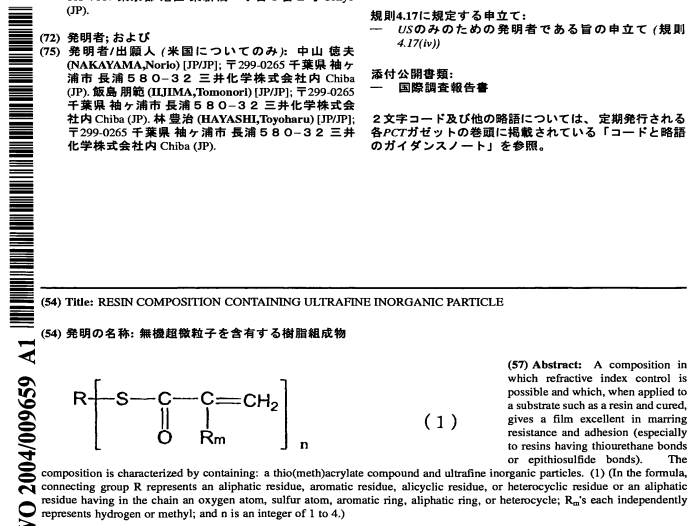
特願2002-212862 2002年7月22日(22.07.2002) 特願2003-53696 2003年2月28日(28.02.2003)

- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 三井化 学株式会社 (MITSUI CHEMICALS, INC.) [JP/JP]; 〒 105-7117 東京都 港区 東新橋一丁目 5 番 2 号 Tokyo (JP).

- (81) 指定国(国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国(広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

規則4.17に規定する申立て:

USのみのための発明者である旨の申立て (規則



residue having in the chain an oxygen atom, sulfur atom, aromatic ring, aliphatic ring, or heterocycle; R_m 's each independently represents hydrogen or methyl; and n is an integer of 1 to 4.)

(57) 要約:

屈折率が調整可能であり、かつ樹脂などの基材に塗布・硬化すると耐擦傷性、密着性(特に、チオウレタン結合、エピチオスルフィド結合を有する樹脂への密着性) に優れた組成物を提供するもので、

- (a) チオ (メタ) アクリレート化合物 および
- (b) 無機超微粒子

を含有することを特徴とする組成物。

$$\begin{bmatrix}
S - C - C = CH_2 \\
0 & R_m
\end{bmatrix}_{n}$$
(1)

(式中、連結基Rは脂肪族残基、芳香族残基、脂環族残基、複素環残基、もしくは、鎖中に酸素原子、硫黄原子、芳香環、脂肪族環または複素環を有する脂肪族残基を表し、R_mはそれぞれ独立に水素原子またはメチル基を表し、nは1~4の整数を表す。)



明 細 書

無機超微粒子を含有する樹脂組成物

技術分野

本発明は、無機超微粒子を含有する樹脂組成物および該組成物からなるコーティング剤、光学材料に関する。

背景技術

軽量性、耐衝撃性、着色性などの理由から、樹脂製レンズがガラスレンズに代わりメガネ用、カメラ用、光記録・再生用装置に用いるピックアップレンズ等のレンズ樹脂として急速に普及しており、ジエチレングリコールビス(アリルカーボネート)(D. A. C.)をラジカル重合したものや、ポリカーボネート(PC)、ポリメタクリル酸メタクリレート(PMMA)などが用いられてきた。これら樹脂製レンズはガラスに比べ、傷が付き易いという欠点を有しているため、その対策のひとつとして、多官能(メタ)アクリレートを紫外線(UV)により硬化させ、レンズ表面に緻密で固い膜(ハードコート膜)を形成させることが挙げられる。

また一方で、レンズ厚を薄くするために屈折率 n_d = 1. 49~1. 58程度の D. A. C.、PC、PMMAなどの樹脂に代わる高屈折率の樹脂が求められ、チオール化合物とイソシアネート化合物を熱重合しチオウレタン結合を形成して得られる樹脂(n_d =1.60~1.67程度)(特開平9-110956号)や、チオエポキシ化合物の開環熱重合によりエピチオスルフィド結合を形成して得られる樹脂(n_d =1.70以上)(特開2002-194083号)などが提唱されている。

樹脂製レンズの多様化、とりわけ高屈折率化に伴い、ハードコート膜に対する要求も多様化し、充分な耐擦傷性、レンズとの密着性などの要求特性に加えて、近年では特に、レンズ表面とハードコート膜間で生ずる干渉縞が生じない(両者の屈折率を合わせる)ことが強く求められている。

光学材料をはじめとする基材と屈折率を合わせるというかかる特性は、レンズの ハードコート膜に限らず、ディスプレイの反射防止や、光記録媒体の表面保護、ま た審美性という観点から、樹脂材料、金属材料、セラミックス材料、ガラス材料な どの表面装飾や接着剤まで広範な分野において要求が根強い。

しかし、他の諸要求特性(耐擦傷性、密着性など)を満たしつつ、屈折率の調整、 とりわけ高屈折率化も可能なハードコート膜の実現は難しいのが現状である。

特開平8-179123号には多官能アクリレートと酸化アンチモン、酸化スズ、



インジウムースズ混合酸化物、酸化セリウム、酸化チタンより選ばれる一種の高屈折率無機酸化物超微粒子より構成され、紫外線で硬化する方法が記載されている。

しかしながら、記載のペンタエリスリトールトリアクリレートなどの脂肪族(メタ)アクリレートの屈折率は元来1.5以下であるため、1.6以上ないし1.7以上の屈折率に調整するためには、多量の高屈折率無機酸化物超微粒子を含有させなくてはならず皮膜が脆くなる。さらにこれら脂肪族(メタ)アクリレート化合物を主成分とした組成物をレンズ用のハードコートとして用いた場合、前記チオウレタン結合、エピチオスルフィド結合を有する樹脂への密着性が不充分であり使用することはできない。

また、シランカップリング剤を主成分とし熱硬化により膜を形成する方法(ゾル・ゲル法)も広く用いられているが、この方法は非常に固く耐擦傷性が高く、チオウレタン結合、エピチオスルフィド結合を有する樹脂への密着性も充分であるものの、膜を形成するためには高温かつ長時間の加熱条件が必要であり、液の保存安定性が通常1ヶ月以内であるなどの欠点を有している。

樹脂や、ガラスの表面に高屈折率層(膜)を形成する方法として酸化チタン、酸化ジルコニウムなど皮膜を、真空蒸着、スパッタリングなどにより形成する物理的手法もあるが、この方法は製膜速度などの点から生産性の問題があり、数nm程度の薄い層は設けることはできるが数 μ m以上の均一かつ厚い層を設けることは現実的には難しい。

発明の開示

本発明の課題は、基材に応じて屈折率が調整可能であり、かつ耐擦傷性、密着性 (特に、チオウレタン結合、エピチオスルフィド結合を有する樹脂への密着性) に優れたハードコート膜を簡便に形成できる組成物を提供することである。

本発明者らは、上述の課題を解決するため鋭意研究を重ね、(a) 一般式(1) で表されるチオ(メタ) アクリレート化合物、(b) 無機超微粒子を必須成分として含有する組成物が、上記課題を解決すること、さらには液の保存安定性にも優れ、数nmの厚みから数 μm 以上の透明なコート層を簡便に基材に形成することが可能であることを見出した。

さらに、(c)(チオ)ウレタン結合を有する(メタ)アクリレート化合物をさらに加えることにより、密着性(特に、チオウレタン結合、エピチオスルフィド結合を有する樹脂への密着性)、表面硬度、耐擦傷性がより向上すること

また、(d) 水酸基含有 (メタ) アクリレート化合物および (e) β ― ジケトン化合物を添加した場合には、溶剤を実質的に添加しなくても利用が可能になり、人体・環境への負荷が少なくなるとともに、比較的厚い成形体を得ることも可能となることを見出し本発明を完成するに至った。



すなわち、本発明は、

[1] (a) 一般式 (1) で表されるチオ (メタ) アクリレート化合物 および

(b) 無機超微粒子

を含有することを特徴とする組成物

$$\begin{bmatrix}
R + S - C - C = CH_2 \\
0 & R_m
\end{bmatrix}_{n}$$
(1)

(式中、連結基Rは脂肪族残基、芳香族残基、脂環族残基、複素環残基、もしくは、 鎖中に酸素原子、硫黄原子、芳香環、脂肪族環または複素環を有する脂肪族残基を 表し、R_mはそれぞれ独立に水素原子またはメチル基を表し、nは1~4の整数を 表す)

[2] 一般式 (1) における連結基Rが下記式 (2) \sim (6) のいずれかで表される基である [1] 記載の組成物

$$\begin{array}{c|c}
R_1 \\
\hline
CH - CH_2 \\
\hline
i
\end{array}$$
(2)

$$-\left(\text{CH}_{2}\text{CH}_{2}\text{S}\right)_{p}\left(\text{CH}_{2}\right)_{q}\left(\text{SCH}_{2}\text{CH}_{2}\right)_{p}$$

$$(4)$$

$$\begin{array}{c} CH_{2} - \left(-SCH_{2}CH_{2} - \right)_{\overline{X}} \\ R_{2} - C - \left(-SCH_{2}CH_{2} - \right)_{\overline{Y}} \\ CH_{2} - \left(-SCH_{2}CH_{2} - \right)_{\overline{Z}} \end{array}$$

$$(5)$$



(式中 R_1 は水素原子またはメチル基を表し、 R_2 は水素原子、メチル基またはエチル基を表し、 X_1 、 X_2 は酸素原子または硫黄原子を表し、iは $1\sim5$ の整数、jは $0\sim2$ の整数、k、p、q、x、y、zはそれぞれ0または1を表す)

- [3] (c) (チオ) ウレタン結合を有する (メタ) アクリレート化合物 をさらに含有することを特徴とする [1] ~ [2] 記載の組成物
- [4] (d) 一般式 (7) ~ (10) で表されるいずれか 1 種以上の水酸基含有 (メ タ) アクリレート化合物 および
- (e) 一般式 (11) で表される β 一ジケトン化合物 をさらに含有することを特徴とする [1] \sim [3] 記載の組成物

$$H_{2}C = C - C - C - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} + CH_{3}$$

$$\downarrow \qquad \qquad \downarrow \qquad \qquad \downarrow \qquad \qquad (8)$$

$$HO \longrightarrow HC \longrightarrow \begin{pmatrix} CH_2 & CH_2 & CH_2 \\ CH_2 & CH_2 & CH_2 \\ C & CH_2 \\$$

$$HO = \left(CH_2 \right)_V \left(OCH_2CH_2 \right)_W O = C - C - C - CH_2$$

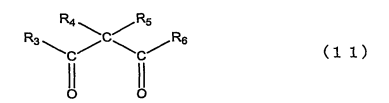
$$O = Rm$$

$$\left[\begin{array}{c} CH_2 \\ O \end{array} \right]_3$$

$$(1 \ 0)$$

(式中、 R_m は水素原子またはメチル基を表し、r、tは $1\sim4$ の整数、uはそれぞれ独立に $1\sim4$ の整数、vはそれぞれ独立に $1\sim4$ の整数、vはそれぞれ独立に $0\sim4$ を表す)





(式中、 R_4 、 R_5 は水素原子、または一つが水素原子で他方が直鎖もしくは分岐した $C_1 \sim C_4$ アルキル基を表す。 R_3 、 R_6 は水素原子、またはそれぞれ独立に水素原子、 $C_1 \sim C_4$ アルキル基、水酸基、脂肪族残基、芳香族残基、脂環族残基、複素環残基、一つもしくはそれ以上のエーテル、エステル、チオエステル、ケトン基を鎖構造の中に含む $C_1 \sim C_6$ のアルキル基を表すか、または一つもしくはそれ以上の $C_2 \sim C_4$ アルキレン基と置換されてもよい $C_5 \sim C_{10}$ 環を $R_3 R_5$ で形成する)

- [5] チオウレタン結合またはエピチオスルフィド結合を有する樹脂板表面に塗布、紫外線硬化した膜厚 2 μ mの硬化膜が、
- ①碁盤目テープ法剥離試験(JIS-K5400)が評価点数6以上
- ②鉛筆引っ掻き試験値(JIS-K5400)が3H以上

であることを特徴とする請求項〔1〕~〔4〕記載の組成物

- [6] [1] ~ [5] 記載の組成物を含有するコーティング剤
- [7][1]~[5]記載の組成物を含有する光学材料(光記録媒体、レンズ、フィルム、導光版、光拡散シート、プリズムシート、封止材料、接着剤などの用途が挙げられる)

に関する。

発明を実施するための最良の形態

本発明のコーティング用組成物は、(a) チオ (メタ) アクリレート化合物類および (b) 無機超微粒子を含有する組成物であり、高屈折率化が可能であり、かつ 密着性、耐擦傷性に優れるコート層を簡便に形成することができる。

本発明で用いる(a) チオ(メタ) アクリレート化合物は、前述の一般式(1)、より好ましくは連結基Rが上記式(2)~(6) のいずれかで表される基であるものが例示される。これらのチオ(メタ) アクリレート化合物は、硬化物の物性に応じて、1種あるいは、2種類以上を混合し用いてもよい。

これらのチオ (メタ) アクリレート化合物の製法は特開平 9-25264 号公報に記載されており、チオール化合物と、 β — ハロプロピオン酸ハロゲン化合物または α — メチルー β — ハロプロピオン酸ハロゲン化合物を塩基不存在下にて反応させ、



次いで脱ハロゲン化反応を行うことにより得られる。かかるチオ (メタ) アクリレート化合物として、さらにチオール化合物の入手し易さから好ましくは、下記式(12) ~ (16) で表される化合物などが挙げられる。

$$\begin{array}{c} H_{2}C = C - C - S - CH + CH_{2} + S - C - C - CH_{2} \\ Rm & O & Rm & (12) \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H_{2}C = C - C - S - CCH_{2}X_{1} - \left(CH_{3}\right)_{j}X_{2} + CH_{2}CH_{2} - S - C - C - CH_{2} \\ Rm & O & Rm & (13) \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} (13) \\ H_{2}C = C - C - S - CH_{2}CH_{2}S + CH_{2}CH_{2} + CH_{2}CH_{2} - C - C - CH_{2} \\ Rm & O & Rm & (13) \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} (14) \\ CH_{2} - \left(-SCH_{2}CH_{2}\right)_{x}S - C - C - CH_{2} \\ CH_{2} - CH_{2}CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} \\ CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} \\ CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} \\ CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} \\ CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} \\ CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} \\ CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} \\ CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} \\ CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} \\ CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} \\ CH_{2} - CH_{2} \\ CH_{2} - CH_{2$$

(16)

(式中Rmはそれぞれ独立に水素原子またはメチル基を表し、R₁は水素原子、メチル基を表し、R₂は水素原子、メチル基またはエチル基を表し、 X_1 、 X_2 は酸素原子または硫黄原子を表し、iは $1\sim5$ の整数、jは $0\sim2$ の整数、k、p、q、

CHSCH2CH2-



x、y、zはそれぞれ0または1を表す) より具体的には、

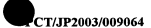
n=1として、(メタ) アクリロイルチオメチルベンゼン、ベンジルチオエチルチ オ(メタ) アクリレート、n=2として、1,2-ビス(メタ) アクリロイルチオ エタン、1,3ービス(メタ)アクリロイルチオプロパン、1,4ービス(メタ) アクリロイルチオブタン、1,6ービス(メタ)アクリロイルチオヘキサン、ビス -2-(メタ)アクリロイルチオエチルエーテル、ビス-2-(メタ)アクリロイ ルチオエチルスルフィド、ビスー2-(メタ)アクリロイルチオエチルチオメタン、 1, 2ービス(メタ)アクリロイルチオベンゼン、1, 3ービス(メタ)アクリロ イルチオベンゼン、1, 4-ビス(メタ)アクリロイルチオベンゼン、1, 2-ビ ス(メタ)アクリロイルチオメチルベンゼン、1,3-ビス(メタ)アクリロイル チオメチルベンゼン、1,4-ビス(メタ)アクリロイルチオメチルベンゼン、1, 2-ビス(2-(メタ)アクリロイルチオエチルチオ)メチルベンゼン、1,3-ビス(2-(メタ)アクリロイルチオエチルチオ)メチルベンゼン、1,4-ビス (2-(メタ)アクリロイルチオエチルチオ)メチルベンゼン、n=3として、1, 2ービス(2-(メタ)アクリロイルチオエチルチオ)-3-(メタ)アクリロイ ルチオプロパン、1,2,3-トリス(2-(メタ)アクリロイルチオエチルチオ) プロパン、n=4として、ビスー(2-(メタ)アクリロイルチオエチルチオー3 - (メタ) アクリロイルチオプロパン) スルフィド等が例示できる。

一般式(1)で表されるチオ(メタ)アクリレート化合物の製造に用いられるチオール化合物は、脂肪族残基、芳香族残基、脂環族残基、複素環残基、もしくは、鎖中に酸素原子、硫黄原子、芳香環、脂肪族環または複素環を有する脂肪族残基を有し、かつ、メルカプト基を1つ以上有する化合物である。具体的には、モノチオール化合物(メルカプト基:1個)として、メチルメルカプタン、エチルメルカプタン、カウェルメルカプタン、ブチルメルカプタン、アミルメルカプタン、ヘキシルメルカプタン、ヘプチルメルカプタン、オクチルメルカプタン、ノニルメルカプタン、シクロペンチルメルカプタン、シクロペキシルメルカプタン、フルフリルメルカプタン、チオフェノール、チオクレゾール、エチルチオフェノール、ベンジルメルカプタン、ベンジルチオエチルメルカプタン



エチレングリコールビス (3-メルカプトプロピオネート)、トリメチロールプロ パンビス(2-メルカプトアセテート)、トリメチロールプロパンビス(3-メル カプトプロピオネート)、ペンタエリスリトールテトラキス (2-メルカプトアセ テート)、ペンタエリスリトールテトラキス(3-メルカプトプロピオネート)、 1,2-ジメルカプトベンゼン、1,3-ジメルカプトベンゼン、1,4-ジメル カプトベンゼン、1,2ービス(メルカプトメチル)ベンゼン、1,3ービス(メ ルカプトメチル) ベンゼン、1,4-ビス(メルカプトメチル) ベンゼン、1,2 ービス(2-メルカプトエチル)ベンゼン、1,3-ビス(2-メルカプトエチル) ベンゼン、1,4ービス(2ーメルカプトエチル)ベンゼン、1,2ービス(2-メルカプトエチレンオキシ)ベンゼン、1,3-ビス(2-メルカプトエチレンオ キシ) ベンゼン、1,4ービス(2-メルカプトエチレンオキシ) ベンゼン、1, 2,3-トリメルカプトベンゼン、1,2,4-トリメルカプトベンゼン、1,3, 5ートリメルカプトベンゼン、1,2,3ートリス(メルカプトメチル)ベンゼン、 1, 2, 4-トリス (メルカプトメチル) ベンゼン、1, 3, 5-トリス (メルカ プトメチル) ベンゼン、1,2,3-トリス(2-メルカプトエチル) ベンゼン、 1, 2, 4ートリス(2ーメルカプトエチル)ベンゼン、1, 3, 5ートリス(2 ーメルカプトエチル) ベンゼン、1,2,3ートリス(2ーメルカプトエチレンオ キシ) ベンゼン、1,2,4-トリス(2-メルカプトエチレンオキシ) ベンゼン、 1,3,5-トリス(2-メルカプトエチレンオキシ)ベンゼン、 1, 2, 3, 4ーテトラメルカプトベンゼン、1, 2, 3, 5ーテトラメルカプト ベンゼン、1, 2, 4, 5ーテトラメルカプトベンゼン、1, 2, 3, 4ーテトラ キス(メルカプトメチル)ベンゼン、1,2,3,5-テトラキス(メルカプトメ チル) ベンゼン、1,2,4,5ーテトラキス (メルカプトメチル) ベンゼン、1, 2, 3, 4ーテトラキス(2ーメルカプトエチル)ベンゼン、1, 2, 3, 5ーテ トラキス(2ーメルカプトエチル)ベンゼン、1,2,4,5ーテトラキス(2-メルカプトエチル) ベンゼン、1,2,3,4-テトラキス(2-メルカプトエチ レンオキシ) ベンゼン、1, 2, 3, 5ーテトラキス(2ーメルカプトエチレンオ キシ) ベンゼン、1,2,4,5ーテトラキス(2ーメルカプトエチレンオキシ) ベンゼン、2, 2'ージメルカプトビフェニル、4, 4'ーチオビスーベンゼンチ オール、4,4'ージメルカプトビフェニル、4,4'ージメルカプトビベンジル、 2,5-トルエンジチオール、3,4-トルエンジチオール、1,4-ナフタレン ジチオール、1,5-ナフタレンジチオール、2,6-ナフタレンジチオール、2, 7-ナフタレンジチオール、2, 4-ジメチルベンゼン-1, 3-ジチオール、4, 5ージメチルベンゼン-1,3ージチオール、9,10-アントラセンジメタンチ オール、

1, 2-ビス (2-メルカプトエチルチオ) ベンゼン、1, 3-ビス (2-メルカプトエチルチオ) ベンゼン、1, 4-ビス (2-メルカプトエチルチオ) ベンゼン、



1, 2ービス(2ーメルカプトエチルチオメチル)ベンゼン、1, 3ービス(2-メルカプトエチルチオメチル)ベンゼン、1,4-ビス(2-メルカプトエチルチ オメチル) ベンゼン、1,2,3-トリス(2-メルカプトエチルチオ) ベンゼン、 1, 2, 4ートリス(2ーメルカプトエチルチオ)ベンゼン、1, 3, 5ートリス (2-メルカプトエチルチオ) ベンゼン、1,2,3,4-テトラキス(2-メル カプトエチルチオ) ベンゼン、1,2,3,5-テトラキス(2-メルカプトエチ ルチオ) ベンゼン、1,2,4,5-テトラキス(2-メルカプトエチルチオ) ベ ンゼン、ビス(2-メルカプトエチル)スルフィド、ビス(2-メルカプトエチル チオ) メタン、1,2-ビス(2-メルカプトエチルチオ) エタン、1,3-ビス (2ーメルカプトエチルチオ) プロパン、1,2,3-トリス(2ーメルカプトエ チルチオ) プロパン、テトラキス (2-メルカプトエチルチオメチル) メタン、1, 2ービス(2ーメルカプトエチルチオ)プロパンチオール、2,5ージメルカプト -1,4-ジチアン、ビス(2-メルカプトエチル)ジスルフィド、3,4-チオ フェンジチオール、1,2ービス(2ーメルカプトエチル)チオー3ーメルカプト プロパン、ビスー(2ーメルカプトエチルチオー3ーメルカプトプロパン)スルフ ィド等が挙げられる。

また、 β —ハロプロピオン酸ハロゲン化合物または α —メチルー β —ハロプロピオン酸ハロゲン化合物としては、具体的には、 β ークロロプロピオン酸、 β ーブロモプロピオン酸、 α ーメチルー β ークロロプロピオン酸、 α ーメチルー β ークロロプロピオン酸等の酸クロライド、酸ブロマイドが挙げられるが反応性等から、 β ークロロプロピオン酸および α ーメチルー β ークロロプロピオン酸の酸クロライドがより好適に用いられる。

組成物に含まれる(メタ)アクリレート化合物類の内、チオ(メタ)アクリレート化合物の量を調整することにより屈折率を調節することできるが、(メタ)アクリレート化合物類重量の内、好ましくは1重量%以上、より好ましくは5重量%以上、さらに好ましくは10重量%以上である。

(b)無機超微粒子としては、金属酸化物、金属硫化物などの金属カルコゲン化物、または金属弗化物が好ましく、具体的には、酸化チタン、酸化ジルコニウム、酸化インジウム、酸化亜鉛、酸化セレン、酸化アンチモン、酸化スズ、酸化ランタニウム、酸化ネオジウム、二酸化ケイ素、酸化アルミニウム、硫化亜鉛、硫化アンチモン、弗化ネオジウム、弗化ランタニウム、弗化マグネシウム、弗化ナトリウム、弗化カルシウム、弗化リチウムなどがあげられ、用途、目的、またコートする樹脂の屈折率に応じて超微粒子の種類、配合量を適宜調整することにより、屈折率を調整することができる。

具体的には、屈折率を高めるためには、高屈折率の無機超微粒子を配合する。特に1.7以上の屈折率を実現するためには、屈折率が波長546nmにおいて、1.



8以上のものが好ましく、酸化チタン、酸化ジルコニウム、酸化インジウム、酸化 亜鉛、酸化セレン、酸化アンチモン、酸化スズ、酸化ランタニウム、酸化ネオジウム、硫化亜鉛、硫化アンチモンを1成分以上含有する超微粒子であり、好ましくは、酸化チタン、酸化ジルコニウム、酸化亜鉛、酸化アンチモン、酸化スズ、酸化亜鉛を1成分以上含有する無機超微粒子である。

逆に、組成物を反射防止用途、光学材料を接合する接着剤などに使用する場合で 組成物の屈折率を下げる方向に調整したい場合には、チオ (メタ) アクリレートの 屈折率よりも低い1.6以下の屈折率の無機超微粒子、具体的には二酸化ケイ素、 弗化ネオジウム、弗化ランタニウム、弗化マグネシウム、弗化ナトリウム、弗化カ ルシウムなどの無機超微粒子を配合しても良い。

なお、コーティング等を施す樹脂の透明性を確保することを目的とする場合には、コート層の厚みが $2 \mu m$ の時、波長 $400 \sim 600 nm$ における平均透過率 80%以上が好ましく、 90%以上がより好ましい。

2成分以上含有する無機超微粒子とは、具体的には1種類の無機超微粒子の表面に他の無機物を1種類以上被覆した構造 (コアーシェル構造)、2種類以上の成分により結晶構造を形成するものなどである。

無機超微粒子の粒子径は、好ましくは $1\sim50$ nm、より好ましくは $1\sim20$ nm、さらに好ましくは $1\sim10$ nmである。粒子径が 50 nmより大きい場合、粒子による散乱により透明なコート層を得にくくなり、また 1 nmより小さい場合、屈折率が向上しにくくなる。

また無機超微粒子の製造方法として、大きくは粉砕法と合成法に分けられる。さらに合成法としては蒸発凝縮法、気相反応法などの気相法、コロイド法、均一沈殿法、水熱合成法、マイクロエマルション法などの液相法などがある。

本発明に用いる無機超微粒子の製造法は特に制限されるものではないが、粒径、組成の均一性、不純物などの点から、合成法により製造したものが好ましい。 それぞれの無機超微粒子は、溶剤、水などに分散安定性化した後、コーティング剤を調製するのが好ましく、大きな屈折率低下がない程度に、γーグリシドオキシプロピルトリメトキシシランや(メタ)アクリロイルオキシプロピルトリメトキシシラン、メルカプトプロピルトリメトキシシランなどのシランカップリング剤、カルボン酸などの有機酸、ポリビニルピロリドン、ポリビニールアルコールなどの高分子を添加、またはそれらを微粒子表面に化学的結合(表面修飾)させるなどの方法により分散安定化させたものが好適に用いられる。

無機超微粒子の含有量は組成物に含まれる(メタ)アクリレート化合物類の総重量100重量部に対して1~400重量部、好ましくは5~300重量部、より好ましくは10~200重量部である。

超微粒子の含有量が少ないと屈折率の向上は期待できないが、逆に多いとコート膜 に欠陥を生じたり、基材との密着性が損なわれたりする。なお、無機超微粒子は1



種類のみならず、2種類以上配合してもよい。また、同成分で形状、粒径の異なる 粒子を2種類以上配合してもよい。

- (a) チオ(メタ) アクリレート化合物および(b) 無機超微粒子を含有する組成物に、(c) (チオ) ウレタン結合を有する(メタ) アクリレート化合物をさらに加えることにより、樹脂への密着性、とりわけチオウレタン結合、エピチオスルフィド結合を有する樹脂に対しても密着性が向上し、また表面硬度、耐擦傷性も向上する。
- (c) (チオ) ウレタン結合を有する (メタ) アクリレート化合物は、ジイソ (チオ) シアネートとヒドロキシ (メタ) アクリレートの反応により得られ、具体的には、ジイソ (チオ) シアネートとして、プロパンジイソ (チオ) シアネート、ヘキサメチレンジイソ (チオ) シアネート、イソホロンジイソ (チオ) シアネート、メチレンビス (シクロヘキシルイソ (チオ) シアネート)、トリメチルヘキサメチレンジイソ (チオ) シアネート、トリレンジイソ (チオ) シアネート、4, 4ージフェニルメタンジイソ (チオ) シアネート、キシレンジイソ (チオ) シアネート、ノルボルネンジイソ (チオ) シアネート、メチルノルボルネンジイソ (チオ) シアネート、メチルノルボルネンジイソ (チオ) シアネート、

ヒドロキシ (メタ) アクリレートとして、2-ヒドロキシエチル (メタ) アクリレート、2-ヒドロキシプロピルアクリレート、グリシドールメタクリレート、ペンタエリスリトールトリ (メタ) アクリレート、ペンタエリスリトールテトラ (メタ) アクリレート、エチレングリコール、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリテトラメチレングリコールなどをそれぞれ組合せた反応により得られるウレタン (メタ) アクリレートオリゴマーなどが挙げられる。

これらのうち、硬化後の硬度を上げるためには、官能基は2つ以上が好ましく、 さらに好ましくは3つ以上であり、ヒドロキシ(メタ)アクリレートにペンタエリ スリトールトリ(メタ)アクリレートを用いたものが特に好ましい。

なお、これら(チオ)ウレタン結合を有する(メタ)アクリレート化合物は、硬化物の物性に応じて、1種あるいは、2種類以上を混合し用いてもよい。

組成物中の各成分、(a)チオ(メタ)アクリレート化合物、(b)無機超微粒子、

- (c)(チオ)ウレタン結合を有する(メタ)アクリレート化合物の好ましい割合は、表面硬度、密着性などの点から以下の範囲である。
 - (イ) (a):(c)=1重量%:99重量%~99重量%:1重量%、好ましくは5重量%:95重量%~95重量%:5重量%、より好ましくは10重量%:90重量%~90重量%:10重量%
 - (ロ) (b) / ((a) + (b) + (c)) = 1 重量%以上90重量%以下、好ましくは5 重量%以上80重量%以下、より好ましくは10重量%以上70重量%以下である。



また、チオ(メタ)アクリレート化合物、(チオ)ウレタン(チオ)ウレタン結合を有するまた組成物中、無機超微粒子の量が少ない場合屈折率の調整が難しくなるが、逆に多い場合、膜が脆くなったり密着性が不足する。

また(a) チオ(メタ) アクリレート化合物と(b) 無機超微粒子を含有する組成物にさらに(d)式(7)~(10)で表されるいずれか1種以上の水酸基含有 (メタ) アクリレート化合物および(e) β — ジケトン化合物を加えた場合、溶剤を実質的に添加しなくても利用が可能になるため、人体・環境への負荷が少なくなるとともに、比較的厚い成形体を得ることも可能となる。

無機超微粒子は一般的に、親水性有機溶媒に分散安定化する傾向にあるが、同様の傾向が水酸基を含有した親水性 (メタ) アクリレートに分散する場合にも見られる。さらに β — ジケトン化合物を加えることにより、チオ (メタ) アクリレート化合物と無機超微粒子を分散安定化する傾向が見られる。

(d) 水酸基含有 (メタ) アクリレート化合物としては、 $(7) \sim (10)$ で表されるもの、具体的には以下ものがあげられる。

4ーヒドロキシブチル (メタ) アクリレート、2ーヒドロキシプロピル (メタ) アクリレート、2ーヒドロキシブチル (メタ) アクリレート、2ーヒドロキシー3ー (メタ) アクリロイロキシ (メタ) アクリレート、ペンタエリスリトールトリ (メタ) アクリレート

これらは、1種あるいは、2種類以上を混合し用いてもよい。

組成物の安定性の観点から、(a) チオ(メタ) アクリレート化合物、(b) 無機超微粒子(d) 水酸基含有(メタ) アクリレート化合物の好ましい割合は以下の範囲である。

(ハ) (a):(d) = 1重量%:99重量%~99重量%:1重量%、好ましくは5重量%:95重量%~95重量%:5重量%、より好ましくは10重量%:90重量%~90重量%:10重量%

チオ(メタ)アクリレート化合物が少ないと高い屈折が期待できず、水酸基含有(メタ)アクリレート化合物が極端に少ない場合、良好な分散性は得られない。

(二) (b) / ((a) + (b) + (d)) = 1 重量%以上90重量%以下、好ましくは5 重量%以上80重量%以下、より好ましくは10重量%以上70重量%以下である。

組成物中、無機超微粒子が少ない場合、屈折率の調製が難しくなり、多い場合は溶剤が実質的に加えないため、組成物のゲル化・白濁化、無機超微粒子の凝集・沈殿を起こしやすくなる。



(e) β — ジケトン化合物として具体的には(1 1)で表されるもの、より具体的には 2,4 ーペンタンジオン(=アセチルアセトン)、3 ーメチルー 2,4 ーペンタンジオン、3 ーイソプロピルー 2,4 ーペンタンジオン、2 , 2 ージメチルー 3,5 ーへキサンジオン、1 , 3 ージクロペンタジオン、7 セト酢酸、ジメチルマロネート、メトン等があげられる。 β ージケトン化合物の添加量は、無機超微粒子 1 0 0 重量部に対して 0 . 1 ~ 1 0 0 重量部、好ましくは、1 ~ 1 0 0 重量部、好ましくは、1 ~ 1 0 0 重量部、1 次のでは、1 からないは、1 ののでは、1 ののでは、1 からないは、1 ののでは、1 ののでは

なお、(a)、(b)成分に(c)~(e)成分を全て添加することにより、上述の諸物性(樹脂への密着性、表面硬度、耐擦傷性、分散安定化等)を向上させることはより好ましい。

また、いずれの組成においても、さらに、硬化物の物性を調整するため、1分子中に2個以上(メタ)アクリロイルオキシ基を有するチオアクリレート以外のアクリル系オリゴマー/モノマーも配合しても良い。

具体的には、トリエチレングリコールジ(メタ)アクリレート、ポリエチレングリコールジ(メタ)アクリレート、ネオペンチルグリコールジ(メタ)アクリレート、1.6ーへキサンジオールジ(メタ)アクリレート、1.9ーノナンジオールジ(メタ)アクリレート、ジメチロールートリシクロデカンジ(メタ)アクリレート、トリメチロールプロパントリ(メタ)アクリレート、エチレンオキサイド変性トリメチロールプロパントリ(メタ)アクリレート、ペンタエリストールトリ(メタ)アクリレート、ペンタエリストールトリ(メタ)アクリレート、ジペンタエリスリトールへキサ(メタ)アクリレート、ビスフェノールAジグリシジルエーテル(メタ)アクリル酸付加物、1,1,3,3,5,5一へキサ(メタ)アクリロキシ)シクロトリホスホゼン、1,1,3,3,5,5一へキサ(メタ)アクリロキシエチルオキシ)シクロトリホスホゼン等が挙げられる。

また、1分子に1個の(メタ)アクリロイルオキシ基を有する(メタ)アクリル系モノマーも粘度の調整などの目的で配合してもよい。具体的には、イソアミル(メタ)アクリレート、ラウリル(メタ)アクリレート、ステアリル(メタ)アクリレート、ブトキシエチル(メタ)アクリレート、エトキシージエチレングリコール(メタ)アクリレート、メトキシートリエチレングリコール(メタ)アクリレート、メトキシジプロピレングリコール(メタ)アクリレート、メトキシジプロピレングリコール(メタ)アクリレート、メトキシジエチレングリコール(メタ)アクリレート、メトキシジエチレングリコール(メタ)アクリレート、メトキシジエチレングリコール(メタ)アクリレート、アトラヒドロフルフリル(メタ)アクリレート、イソボ



ニル (メタ) アクリレート、2ーヒドロキシエチル (メタ) アクリレート、2ーヒドロキシプロピル (メタ) アクリレート、2ーヒドロキシー3ーフェノキシプロピル (メタ) アクリレート、(メタ) アクリル酸、(メタ) アクリル酸グリシジル、2ー(メタ) アクリロイロキシエチルーコハク酸、2ー(メタ) アクリロイロキシエチルフタル酸、イソオクチル (メタ) アクリレート、イソミリスチル (メタ) アクリレート、2ーヒドロキシブチル (メタ) アクリレート、メチル (メタ) アクリレート、エチル (メタ) アクリレート、ローブチル (メタ) アクリレート、イソブチル (メタ) アクリレート、シクロヘキシルメタクリレート、ベンジル (メタ) アクリレート、(メタ) アクリロイルモルホリン等が挙げられる。

また、数個のビニル基やチオール基を有する反応性モノマーも粘度調製や硬化性の制御を目的に添加しても良い。

具体的には、N―ビニルピロリドン、N―ビニルカルバゾール、酢酸ビニル、トリメチロールプロパンビス(2ーメルカプトアセテート)、トリメチロールプロパンビス(3ーメルカプトプロピオネート)、ペンタエリスリトールテトラキス(2ーメルカプトアセテート)、ペンタエリスリトール(3ーメルカプトプロピオネート)等が挙げられる。

また、紫外線や熱による硬化を促進させるため、光または熱重合開始剤を配合してもよい。

光重合開始剤としてはとしては、一般に市販されているもので構わないが、特に 例示すると、ベンゾフェノン、2, 2ージメトキシー1, 2ージフェニルエタンー 1-オン (チバスペシャリティーケミカルズ (株) 製品 イルガキュアー651)、 1ーヒドロキシーシクロヘキシルーフェニルーケトン (チバスペシャリティーケミ カルズ (株) 製品 イルガキュアー184)、2-ヒドロキシー2-メチルー1-フェニループロパンー1ーオン (チバスペシャリティーケミカルズ (株) 製品ダロ キュアー1173 ランベルティー社製品 エサキュアーKL200)、オリゴ(2 ーヒドロキシー2ーメチルー1一フェニループロパンー1ーオン)(ランベルティ ー社製品 エサキュアーΚ I P 1 5 0)、(2-ヒドロキシエチル) ーフェニル) ー 2ーヒドロキシー2ーメチルー1ープロパンー1ーオン) (チバスペシャリティー ケミカルズ (株) 製品 イルガキュアー2959)、2-メチル-1 (4-(メチ ルチオ)フェニル) -2-モルフォリのプロパン-1-オン (チバスペシャリティ ーケミカルズ(株)製品 イルガキュアー907)、2-ベンジルー2-ジメチル アミノー1ー(4ーモルフォリノフェニル) ーブタノンー1 (チバスペシャリティ ーケミカルズ (株) 製品 イルガキュアー369)、ビス(2,4,6ートリメチ ルベンゾイル) フェニルフォスフィンオキサイド (チバスペシャリティーケミカル ズ(株) 製品 イルガキュアー819)、ビス(2,6-ジメトキシベンゾイル) -2,4,4-トリメチルーペンチルフォスフィンオキサイド (チバスペシャリテ



ィーケミカルズ (株) 製品 CGI403)、2,4,6ートリメチルベンゾイルージフェニルーフォスフィンオキサイド (=TMDPO BASF社製ルシリンTPOチバスペシャリティーケミカルズ (株) 製品 ダロキュアーTPO、)、チオキサントンまたはその誘導体など1種、あるいは2種以上混合して用いる。

また、光増感作用の目的により第三アミン、例えばトリエタノールアミン、エチルー4ージメチルアミノベングエート、イソペンチルメチルアミノベングエートなどを添加しても良い。

熱重合開始剤としては、主として過酸化ベンゾイル (= BPO) などの過酸化物、アゾビスイソブチルニトリル (= AIBN) などのアゾ化合物が用いられる。配合する量は通常、組成物 ((メタ) アクリレート+無機超微粒子) 100重量部に対し、0.1~10重量部程度である。

光(熱)重合開始剤は一般的に加える量が少ない場合、良好な硬化性が得られず、 多すぎても量に比例した性能は得られず逆に分解生成物が硬化物の物性に濁り等 悪影響を及ぼす。

溶剤を加える場合は、水あるいは極性有機溶媒、すなわちメチルアルコール、エチルアルコール、イソプロピルアルコール等の低級アルコール、ジメチルホルムアミド、N, N'ージメチルアセトアミド、Nーメチルー2ーピロリドン、メチルセロソルブ、エチルセロソルブ、ブチルセロソルブ、エチレングリコール、テトラヒドロフラン、ジオキサン、低極性溶媒トルエンなどが挙げられるコーティング液の粘度は基材へのコーティングの方法により調整されるが、好ましくは、0.1cp~10000cpでありより好ましくは、0.5cp~500cpであり、さらに好ましくは1cp~100cp00cp

コーティング用組成物には目的に応じて、これらの他に、紫外線吸収剤、酸化防止剤、シリコン系界面活性剤などの各種添加剤が配合することができる。

ハードコート膜の密着性、表面硬度の評価方法としては、それぞれ碁盤目テープ 法剥離試験(JIS-K5400)、鉛筆引っ掻き試験値(JIS-K5400) が挙げられ、樹脂板表面に塗布、紫外線硬化した膜厚 2μ mの硬化膜が、

- ①碁盤目テープ法剥離試験 (JIS-K5400)の評価点数が好ましくは6以上、より好ましくは8以上である。
- ②鉛筆引っ掻き試験値(JIS-K5400)が好ましくは3H以上、より好ましくは4H以上である。

また、組成物の保存安定性は室温保管で好ましくは1ヶ月以上、冷蔵庫 (4 \mathbb{C}) 保存で6ヶ月以上より好ましくは室温保管で6ヶ月以上、冷蔵庫 (4 \mathbb{C}) 保存で1 年以上である。



.[コート方法、硬化方法、成型方法]

基材へコートする場合は、ディップ、スピンコート、スプレーなどの方法をとる ことができる。

光重合に必要な光源としては、低圧、高圧、超高圧の各種水銀ランプ、ケミカルランプ、メタルハライドランプなどを用いることができる。光重合を行う時間は、好ましくは1秒から10分である。1秒より短いと充分に光硬化が行われず、10分より長いと、コート皮膜、基材の劣化が起き着色、ワレなどが起こる場合がある。硬化は基材へコートした後、必要に応じて溶媒の乾燥を行う。乾燥温度、時間は用いる溶剤の沸点により決定される。

熱重合に必要な温度条件は一般的には50℃以上、好ましくは80℃以上であるが、用いる溶媒の沸点、基材の耐熱温度、熱重合開始剤の種類により決定される。 実質溶剤などの揮発成分を含まない場合、ガラスモールドとガスケットよりなる成型モールドに注入し光硬化させ、数mm以上の厚板を得ることが可能である。

[本発明の組成物の用途]

本発明の組成物は屈折率が調整可能であり、かつ樹脂などの基材に塗布・硬化すると耐擦傷性、密着性に優れ、透明性が非常に高いため、広い範囲で使用できる。すなわち、本組成物をコートすることにより、眼鏡、カメラ用レンズ、光記録・再生用機器のピックアップレンズ、フィルムレンズのハードコート膜として使用できる他、液晶ディスプレイ、ELディスプレイ、CRTディスプレイ用反射防止層、液晶素子に用いられる色分解用カラーフィルターの反射防止層、案内板、標識、ポスター等のいわゆる印刷物の表面を保護し印刷物表面からの光の反射を低減させるために用いられる印刷物表面保護フィルム、さらには窓材、ライトカバー、ヘルメットシールドの反射防止層に使用できる。

さらには光記録媒体の表面保護材料、高密度記録光媒体の読み取り、書込み用高屈 折率膜として、審美性という観点から、樹脂材料、金属材料、セラミックス材料、 ガラス材料、人口大理石などの表面装飾用材料として、レンズ、光導波路などの光 学材料接合用の接着剤としても使用できる。

また、成形モールド、金型などを使用することにより、眼鏡レンズ、ピックアップレンズ、プリズムシート、マイクロレンズアレイとしても成形可能である。

以下、作製例、実施例に基づき本発明をさらに詳細に説明するが、本発明は作製例、実施例に限定されるものではない。

1. 無機超微粒子分散液の調製

作製例1

酸化チタン超微粒子の合成と分散液の調製

オキシ塩化チタン・塩酸水溶液(Fluka試薬 塩酸:38~42%、Ti:約



15%) を7.5m1(Ti:0.036mol相当)をイオン交換水1000m1に溶解させた。70m0の温度にて攪拌した。5時間後、青みを帯びた酸化チタンコロイド水溶液を得た。

イオン透析によりコロイド水溶液のPHを5付近まで調節した後、濃縮法により溶媒をメチルセロソルブに変換し、さらに分散剤としてアクリル酸1.0gを加え、充分攪拌することにより、固形分重量20%の酸化チタンのメチルセロソルブ分散液を得た。得られたゾル液の一部をメッシュに滴下し、電子顕微鏡観察試料を作製し、観察したところ、平均粒子径が5nmの酸化チタン結晶であることが確かめられた。

作製例2

酸化ジルコニウム超微粒子の合成と分散液の調製

オキシ塩化ジルコニウム 8 水和塩 10.5g (和光純薬工業試薬 Zr:0.03 6mol 相当)をイオン交換水 1000ml に溶解させた。その後 100 C の温度にて攪拌した。 20 時間後、青みを帯びた酸化ジルコニウムコロイド溶液を得た。イオン透析によりコロイド水溶液の PHe 4 付近まで調節した後、濃縮法により溶媒をメチルセロソルブに変換し、さらに分散剤として、アクリル酸 1.0g を加え、充分攪拌することにより、固形分重量 20 %酸化ジルコニウムのメチルセロソルブ分散液を得た。平均粒子径は 10m 0m

作製例3

酸化ジルコニウム被覆酸化チタン超微粒子の合成と分散液の調製

作製例1の方法により青みを帯びた酸化チタンコロイド溶液を得た。

そのコロイド溶液にオキシ塩化ジルコニウム8水和物を6.4g(Zr:0.020mo1相当)を添加し、反応液の温度を100 Cにし、5時間攪拌を行った。その結果、青白色を帯びたスラリー状のゾル液が得られた。イオン透析によりコロイド水溶液のPHを5付近まで調節した後、濃縮法により溶媒をメチルセロソルブに変換し、さらに分散剤として、アクリル酸1.0gを加え、充分攪拌することにより、固形分重量20%酸化ジルコニウム被覆酸化チタン超微粒子のメチルセロソルブ分散液を得た。

作製例4

酸化亜鉛超微粒子の合成と分散液の調製

エタノール720mlに水酸化ナトリウム2.6g(0.066mol)を溶解させ、さらに硝酸亜鉛6水和物4.8g(Zn:0.016mol相当)を添加し、反応液の温度を70℃にし、2hr 攪拌をおこなった。2hr ほどで白色沈殿を生じたので、遠心分離により沈殿を回収し、メタノールで5回洗浄した。メチルセロ



ソルブを加え、分散剤としてポリビニルピロリドン1.0gを加え十分攪拌し、固形分重量20%の分散液を得た。

平均粒子径は5nmであった。

作製例5

硫化亜鉛超微粒子の合成と分散液の調製

過塩素酸亜鉛 6 水和物 3.7 g (0.010 mol)をメタノール30 mlに溶解し、オクタンチオールを2.9 g (0.020 mol)加え、反応液を室温で攪拌した。そこにヘリウムに対し、硫化水素濃度が5 体積%になるよう調整した混合ガスを20分導入しながら攪拌した。さらに20分間ガスの導入無しで攪拌した。この操作を2回繰り返した後、窒素ガスを10分間導入しながら、攪拌を行ったところ、青白色のコロイド溶液が得られた。アンモニアガスを導入しながら攪拌を行うと白色の沈殿が得られた。沈殿を遠心分離により回収し、メタノールで5回洗浄した後、テトラヒドロフランを加え十分攪拌し、固形分重量20%の分散液を得た。

作製例 6

酸化スズ超微粒子分散液の調製

多木化学株式会社製 酸化スズの10重量%水溶液(商品名セラメースC-10、酸化スズ粒子径2nm)20.0g中の水を濃縮法によりメチルセロソルブに変換し、さらに分散安定されるため、アクリル酸を1.0g加え十分攪拌し、固形分重量10%のメチルセロソルブ分散液を得た。

作製例7

酸化アンチモン超微粒子分散液の調製

日産化学株式会社製 酸化アンチモンのメタノール分散液 (商品名 AMT-130 S、酸化アンチモン粒子径 $10\sim20$ nm) のメタノールを濃縮法によりメチルセロソルブに変換し、さらに分散安定されるため、アクリル酸を 1.0 g 加え十分攪拌し、固形分重量 20%のメチルセロソルブ分散液を得た。

作製例8

酸化アルミニウム超微粒子分散液の調製

日産化学株式会社製 酸化アルミニウムの20重量%水分散液(商品名アルミナゾルー520、酸化アルミにウム粒子径10nm×20nm)10.0g中の水を濃縮法によりメチルセロソルブに変換し、さらに分散安定されるため、アクリル酸を1.0g加え十分攪拌し、固形分重量20%のメチルセロソルブ分散液を得た。



作製例9

二酸化ケイ素(シリカ)超微粒子分散液の調製

日産化学株式会社製 二酸化ケイ素超微粒子の30重量%MIBK分散液(商品名コロイダルシリカ スノーテックスMIBK-ST 粒子径10~20nm)を固形分重量20%にMIBKにて希釈したものを分散液とした。

2. 本発明の組成物の調製と評価

実施例1

作製例1で得られた酸化チタンの20%メチルセロソルブ分散液を10.0g(固形分2.0g)(分散液として769重量部)、ビスー2ーアクリロイルチオエチルスルフィドを1.04g(80重量部)、ペンタエリスリトールトリアクリレートへキサメチレンジイソシアネートウレタンプレポリマー(共栄社化学 商品名UA一306H)を0.26g(20重量部)混合後、エチルセロソルブ3.0g(230重量部)を加えた。さらに光開始剤として2,4,6ートリメチルベンゾイルージフェニルーフオスフィンオキサイド(TMDPO)を0.17g(13重量部)、Si系界面活性剤(日本ユニカー(株)製 商品名FZ-2110)を添加し、充分攪拌しコーティング用組成物を調製し、後述の方法で評価を行った。(アクリレート成分100重量部、超微粒子成分154重量部)

実施例2~15

表1に示す組成に変えたこと以外は実施例1と同様の操作により、実施例2~15 の各組成物を調製し、後述の方法で評価を行った。

なお、チオ(メタ)アクリレートとして式(17)~(22)を用いた。 《チオアクリレートー1:ビスー2-アクリロイルチオエチルスルフィド》

《チオアクリレートー2:1,4-ビスアクリロイルチオベンゼン》



《チオアクリレートー3:1,2ービスアクリロイルチオエタン》

《チオアクリレートー4:1,2ービス(2ーアクリロイルチオエチルチオ)-3ーアクリロイルチオプロパン》

《チオアクリレート-5:ビスー(2-アクリロイルチオエチルチオー3-アクリロイルチオプロピル)スルフィド》》

《チオアクリレートー6:ビスアクリロイルチオベンゼン》

比較例1

ビスー2ーアクリロイルチオエチルスルフィドを2.6g(80重量部)、ペンタエリスリトールトリアクリレートへキサメチレンジイソシアネートウレタンプレポリマー(共栄社化学 商品名UA-306H)を0.65g(20重量部)混合後、エチルセロソルブ10.0g(308重量部)を加えた。さらに光開始剤として2,4,6ートリメチルベンゾイルージフェニルーフォスフィンオキサイド(T



MDPO)を0.17g(5.2重量部)、Si系界面活性剤(日本ユニカー(株)製 商品名FZ-2110)を添加し、充分攪拌しコーティング用組成物を調製し、後述の方法で評価を行った。

比較例2~7

表1に示す組成に変えたこと以外は比較例1と同様の操作により、比較例2~7の 各組成物を調製し、後述の方法で評価を行った。

高屈折率コーティング用組成物の評価は以下の通りに行った。

実施例 $1 \sim 15$ 、比較例 $1 \sim 7$ で調製したそれぞれのコーティング液を、それぞれ厚み 2 mmの石英板、ポリカーボネート (PC) 板、ポリメチルメタクリレート (PMMA) 板上にスピンコートにて塗布し、室温で 1 時間乾燥させた後、メタルハライドランプ (強度 120 W/cm) を 60 秒間照射し、厚み $0.5 \sim 2$ μ mのハードコート膜を形成した。

また、実施例10については、同じくスピンコート後、室温で1時間乾燥させた後、熱風乾燥機中で、50℃で10分熱処理後、さらに30分100℃で熱処理をおこなった。なお、評価結果は表1に載せた。

① 屈折率:

石英板に形成したコート層をエリプソメトリー (JASCO社製 M-150)により測定した。また、無機超微粒子を配合しない物との屈折率差を Δn であらわした。

②耐擦傷性:

000番の鉄ウールでコーティング膜および比較としてPMMA板(三菱レーヨン製)を擦り、傷つきの程度をPMMA板との比較から判断し、三段階で評価した 〇…PMMAより傷付き性少ない Δ…PMMAと同等 ×…PMMAより 傷がつく

その結果、いずれも〇 (PMMAより傷付き性少ない)であった。

③ 耐光性試験:

石英板にコートしたサンプルについて、ソーラーシュミレーターで200時間照射 した。

○…黄変がない △…黄変あり ×…膜脆化

その結果、実施例1においてわずかに Δ (黄変)が見られたものの、その他はいずれもO(黄変がない)であった。

④密着性試験:

JIS K5400 碁盤目テープ法によった。コーティング膜付き基材(PC、PMMA)表面にカッターガイド(JIS K5400規定)を用い、カッターナイフにて2mm間隔で切れ目を入れ、4mm2のマス目を25個形成させる。その



上へセロファン粘着テープ(JIS Z1522規定)を強く押し付け、急に引っ 張った後コート被膜の残っているマス目をカウントした。

評価点数

- 10:剥がれがなし
 - 8:欠損部の剥がれが全体の5%以内
 - 6:欠損部の剥がれが全体の5~15%以内
 - 4:欠損部の剥がれが全体の15~35%以内
 - 2:欠損部の剥がれが全体の35~65%以内
 - 0:欠損部の剥がれが全体の65%以上

その結果、基材 (PC、PMMA) に対しいずれも 10 (剥がれがなし) であった。 ⑤外観、透過率:

目視観察でクラックなどが認められず石英板上にコートしたサンプルについて、目 視観察でクラックなどが認められず、膜透過率計(島津UV2200)により40 0nm~600nm間の透過率を測定した。

- 〇:400nm~600nm間で透過率が90%以上
- Δ:400nm~600nm間での透過率80~90%
- ×:400nm~600nm間での透過率80%以下

⑥組成物の保存安定性

実施例 $1\sim15$ 、比較例 $1\sim7$ で調製したそれぞれを褐色のサンプル瓶に入れ完全密閉し、室温で1ヶ月、4 \mathbb{C} で6ヶ月、暗室にて静置保管し変化を調べた。

- 〇:液のゲル化がなく、粘度変化もなし
- △:液のゲル化はないが、粘度が変化した。
- ×:液がゲル化した。

その結果、いずれも室温で1ヶ月、4℃とも〇:液のゲル化がなく、粘度変化も見られなかった。



| 80 8 9 10 80 80 80 80 80 (154) (154) (154) (154) (154) (154) (154) (154) (154) (154) (154) (154) (154) (154) (154) (154) (154) (157) (154) (157) (154) (157) | 表 中华岛 中华岛 安特岛 医格恩 | 安佑 如 安佑 应 | 宝佑园 宝饰园 | - | - | 明格 | إ | 研究室内 | 東協島第 | 研結室野 | 安括回安施包 | 施剛案 | 安栋例 实施例 | 別安括例 | 與海海 | 来施 | 実施例 実施例 | 実施例 | 比較例 | 比較例 | 光数 例 田 | 比較例比較例比較例比較例比較例 | 校例 比集 | 例比較 |
|--|---|---------------------------------|--------------------------|---------------------|----------------|-----------|----------|--------------|------|--------------|-------------|-----------------|----------|------|-----|------|---------|-------|-------|--------|--------------|-----------------|----------|--------------|
| 80 80 80 80 80 80 80 80 | 2 3 4 5 | 2 3 4 5 | 2 3 4 5 | 3 4 5 | 3 4 5 | 4 5 | 5 | 5 6 | 9 | <u> </u> | 7 | 8 | 2 | = | 12 | 5 | = | | - | 2 | 3 | \dashv | \dashv | \dashv |
| 80 80 80 80 80 80 80 80 80 80 80 80 80 8 | 80 80 80 | *1) 80 80 80 80 | 80 80 80 | 80 80 | 80 80 | 80 80 | 88 | +- | æ | <u>l</u> | \vdash | - | 8 | ┼ | 8 | 8 | 8 | 40 | 8 | | | | - | + |
| 80 80 80 80 80 80 80 80 80 80 80 80 80 8 | *2) | (*5) | - | ╁ | 80 | | | | | <u> </u> | _ | - | | | | | | | | 8 | 1 | \dashv | + | 4 |
| 80 80 80 80 80 80 80 80 80 80 80 80 80 8 | | | *3) | | | | | | | | 8 | | | | _ | | _ | | | 1 | 8 | + | + | + |
| 190 | 1-1 7470111-1-4 *4) | | *4) | | | | | | | - | _ | 8 | - | | 4 | | 1 | | | | 1 | ╁ | + | \downarrow |
| 769 769 769 769 769 769 769 769 769 769 | 7477/JU-1-5 +5) | | #5) | | | | | | | _ | _ | 8 | 0 | | | | | | | 1 | 1 | - | + | + |
| 769 769 769 769 769 769 769 769 769 769 | \$470\\V-1-6 *6\ | | *6) | | | | | | | | | | | _ | | | | 용 | | 7 | 1 | + | + | + |
| 769 760 760 <td>(b)成分 TiO2(固形分20%) 作製例1 (154)</td> <td>作製例1 769</td> <td>769</td> <td></td> <td>7</td> <td>+</td> <td>+</td> <td>+</td> | (b)成分 TiO2(固形分20%) 作製例1 (154) | 作製例1 769 | 769 | | | | | | | | | | | | | | | | | | 7 | + | + | + |
| 769 760 760 <td>Z-O2(固形分20%) 作駁例2 (154)</td> <td>作製例2</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>-</td> <td>_</td> <td>_</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>- 1</td> <td></td> <td></td> <td>1</td> <td>+</td> <td>+</td> <td>1</td> | Z-O2(固形分20%) 作駁例2 (154) | 作製例2 | | | | | | | | | | - | _ | _ | | | | - 1 | | | 1 | + | + | 1 |
| 769 769 769 769 8 | 769 (154) | 769 | 769 | 769 (154) | 769 (154) | ľ | | | | - 3 | 769 154) | - | 12/2 | | _ | 154 | 154 | (154) | | | 1 | + | + | 1 |
| 788 769 769 8 769 8 | 分散液 ZnO(固形分20%) 作成例4 (154) | ZnO(固形分20%) 作成例4 | | _ | _ | _ | 769 | | | | | | | _ | _ | | | | | | 1 | + | \dashv | 1 |
| 20 20< | | 作製倒5 | | | | | | | | | 75 | 69 76 54)(15 | 39) | | | | | | | | 1 | + | - | - |
| 20 20< | SnO2(固形分10%) 作製例6 (154) | 作製例6 | | (154) | (1538 | (1538 | (1538 | 1538 154) | | | | | | | | | | | | | 1 | + | - | -} |
| 20 20< | 1 | 作與例7 | | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 | == | 24 39 | | | | | | | | | | | 1 | + | \dashv | 4 |
| 20 20< | AI203 (固形分20%) 作製例8 | 作製例8 | | | | | | | | | | | | 769 | | | | | | | | + | + | - |
| 20 20< | SiO2(固形分20%) 作製例9 | | 作製例9 | | | | | - | i | | | | | | | | | | | | | - | \dashv | - |
| 13 13 13 13 13 15 15 15 | UT-1 (*6) 20 20 20 20 20 2 | *6) 20 20 20 20 20 | 20 20 20 20 20 | 20 20 20 20 | 20 20 20 | 20 20 | 20 | - | | 20 | Н | Н | \dashv | Н | 8 | 8 | | | 22 | 8 | 2 | + | + | + |
| 13 13 13 13 15 15 15 15 | 70/10-1-HEA *7) | | . (2* | | | | | | | | | | _ | 4 | | | 8 | 2 | | 1 | 1 | + | 7 | + |
| 13 13 13 13 14 15 15 15 15 15 15 15 | DPEHA *8) | HA | *8) | | | | | | | | | | | | _ | | | 2 | | 1 | 1 | + | + | + |
| 230 230 230 308 <td></td> <td>13 13 13 13</td> <td>13 13 13 13</td> <td>13 13 13</td> <td>13 13</td> <td>13</td> <td>\vdash</td> <td>13</td> <td></td> <td>13</td> <td>Н</td> <td>\vdash</td> <td>3</td> <td>2</td> <td>2</td> <td>6.5</td> <td>=</td> <td>13</td> <td>5.2</td> <td>22</td> <td>22</td> <td>-</td> <td>+</td> <td>-</td> | | 13 13 13 13 | 13 13 13 13 | 13 13 13 | 13 13 | 13 | \vdash | 13 | | 13 | Н | \vdash | 3 | 2 | 2 | 6.5 | = | 13 | 5.2 | 22 | 22 | - | + | - |
| 230 230 308 <td>開始剤 9.ロキュアー1173</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>-</td> <td></td> <td></td> <td>-</td> <td>_</td> <td></td> <td>6.5</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>1</td> <td>+</td> <td>+</td> <td>+</td> <td>+</td> | 開始剤 9.ロキュアー1173 | | | | | | | | | - | | | - | _ | | 6.5 | | | | 1 | + | + | + | + |
| 230 230 230 230 230 230 230 308 | 過数 分ンンイズ(BPO) | 過酸令 ベンンイズ(BPO) | | | | | | | | | | | = | 4 | | | | | | 1 | † | -+ | + | + |
| 230 | 溶剤 エチルセロソルブ 230 230 230 230 2 | 230 230 230 230 | 230 230 230 | 230 230 230 | 230 230 | 230 | | 2 | ~ | 230 | 30 | | 23 | -4 | _ | | | | 808 | g g | 器 | \dashv | <u></u> | \perp |
| 60.6 60.6 <th< td=""><td>_</td><td>TAF</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td>_</td><td>-</td><td>Į .</td><td>-</td><td>2</td><td>-</td><td>2</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td>1</td><td>1</td><td>+</td><td>-</td><td>\dashv</td></th<> | _ | TAF | | | | | _ | - | Į . | - | 2 | - | 2 | | | | | | | 1 | 1 | + | - | \dashv |
| 60.6 60.6 <th< td=""><td>WIBX</td><td>Milk</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td>-</td><td>-</td><td></td><td>├</td><td>-</td><td></td><td></td><td></td><td>230</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td>1</td><td>1</td><td>+</td><td>4</td></th<> | WIBX | Milk | | | | | - | - | | ├ | - | | | | 230 | | | | | | 1 | 1 | + | 4 |
| 1112 112 | 77117-1成分)% [b: 固形分 60.6 60.6 60.6 60.6 | b:固形分 80.6 60.6 60.6 60.6 60.6 | 60.6 60.6 60.6 60.6 60.8 | 60.6 60.6 60.6 60.6 | 60.6 60.6 60.8 | 6.06 60.6 | 9.09 | } — | 12 | ! | \vdash | <u> </u> | \vdash | - | - | 60.6 | 60.6 | ٥ | - | 9 | | _ | -4 | -+ |
| 1.72 (.71 (.71 1.71 1.72 1.61 1.58 1.72 1.72 1.72 1.59 1.61 1.57 1.60 1.6 1.59 1.59 1.50 1.50 1.50 1.50 1.50 1.50 1.50 1.50 | 1112 1112 1112 1112 1651 | 1112 1112 1112 1112 1651 | 1112 1112 1112 1112 1651 | 1112 1112 1112 1651 | 1112 1112 1651 | 1112 1651 | 1651 | ┞ | | 1112 1 | ⊢ | | _ | 1 | Н | 882 | 882 | 882 | 413.2 | 413.2 | -4 | 핔 | - | |
| 40.15 40.11 40.11 40.13 40.02 40.15 40.15 40.15 - 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 | (全原基金) (1.78 1.72 1.71 | 1,78 1,72 1,71 | 1.72 1.72 1.71 | 1.72 1.72 1.71 | 1.72 1.71 | 15.7 | ╁┈ | 5 | 1- | 5. 2. | ╌ | ┢ | ├ | ├ | ├ | 1.72 | 1.72 | 1.72 | 1.59 | 1.61 | - | - | | |
| 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 | 子なしとの差) +0.19 +0.11 +0.13 +0.12 | 子なしとの差) +0.19 +0.11 +0.13 +0.12 | +0.11 +0.13 +0.12 | +0.11 +0.13 +0.12 | +0.13 +0.12 | +0.12 | - | 17.0 | ĮŦ. | + | + | - | + | - | _ | - | | | | 1 | 1 | + | + | + |
| | のの場合は | 0 0 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | ├- | 0 | 1 | 0 | - | | | ٥ | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | | 4 | \dashv | \dashv |

*1)ビスー2ーアクリロイルチオエチルスルフィド

*2)1、4ービスアクリロイルチオベンゼン

*3)1、2ーピスアクリロイルチオエタン

*4)1、2ービス(2ーアクリロイルチオエチルチオ)ー3ーアクリロイルチオプロペン

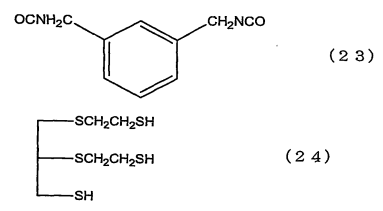
*5)ピスー(2ーアクリロイルチオエチルチオー3ーアクリロイルチオプロピル)スルフィド *6) UTー1:ペンタエリスリトールトリアクリレートーヘキサメチレンジインシアキートウレタンプレポリマー(共業社化学製) *7) HEA:2ーヒドロキシエチルアグリレート *8) DPEHA:ジベンタエリスリトールヘキサアクリレート



3. 本発明の組成物を含有するハードコート剤の調製と評価 作製例10

チオウレタン結合を有する樹脂の作製(1)

式(23)で表されるm-キシリレンジイソシアナート 36.4g、式(24)で表される1,2-ビス(2-メルカプトエチル)チオ-3-メルカプトプロパン33.6gとジブチルチンジクロライド 0.01g、内部離型剤としてZelecUN(STEPAN社)0.07gを加えて攪拌し、減圧下で1時間脱泡した。 $1\mu m$ テフロン(登録商標)フィルターにて濾過後、ガラスモールドとガスケットよりなる成型モールドに注入した。このモールドを40 $\mathbb C$ から120 $\mathbb C$ まで徐々に昇温させながら、20時間で重合を行った。重合終了後、徐々に冷却し樹脂をモールドから取り出した。得られた樹脂120 $\mathbb C$ にて3時間アニール処理し、樹脂板(厚さ5 $\mathbb C$ mm)を得た。

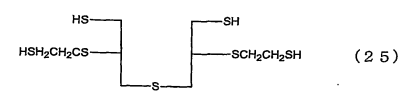


作製例11

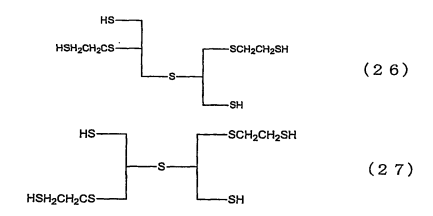
チオウレタン結合を有する樹脂の作製 (2)

四ーキシリレンジイソシアナート 37.6g、式 (25) ~ (27) で表される 異性体混合物 33.6gとジブチルチンジクロライド 0.01g、内部離型剤 としてZ e 1 e c UN(STEPAN社)0.07gを加えて攪拌し、減圧下で1時間脱泡した。 1μ mテフロン(登録商標)フィルターにて濾過後、ガラスモールドとガスケットよりなる成型モールドに注入した。このモールドを40℃から120℃まで徐々に昇温させながら、20時間で重合を行った。重合終了後、徐々に冷却し樹脂をモールドから取り出した。得られた樹脂120℃にて3時間アニール処理し、樹脂板(厚さ5mm)を得た。

(25) / (26) / (27) =80/10/10 (モル比)



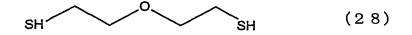




作製例12

チオウレタン結合を有する樹脂の作製(3)

mーキシリレンジイソシアナート 37.6g、式 (28) で表されるビスー2ーメルカプトエチルエーテル 27.6gとジブチルチンジクロライド 0.01g、内部離型剤としてZelecUN (STEPAN社) 0.07gを加えて攪拌し、減圧下で1時間脱泡した。 1μ mテフロン (登録商標) フィルターにて濾過後、ガラスモールドとガスケットよりなる成型モールドに注入した。このモールドを40℃から120℃まで徐々に昇温させながら、20時間で重合を行った。重合終了後、徐々に冷却し樹脂をモールドから取り出した。得られた樹脂120℃にて3時間アニール処理し、樹脂板(厚さ5mm)を得た。

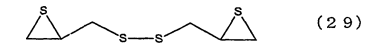


作製例13

エピチオスルフィド結合を有する樹脂の作製 (1)

式(29)で表される、ビス(2,3ーエピチオプロピル)ジスルフィド70.0g、N,N-ジメチルシクロヘキシルアミン0.014gとN,N-ジシクロヘキシルメチルアミン0.07gを加えて攪拌し、減圧下で1時間脱泡した。 3μ テフロン(登録商標)フィルターにて濾過後、ガラスモールドとガスケットよりなる成型モールドに4時間かけ注入した。このモールドを30℃で10時間保温した後、30℃から80℃まで徐々に昇温し、20時間で重合を行った。重合終了後、徐々に





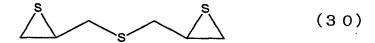
冷却し樹脂をモールドから取り出した。得られた樹脂120℃にて3時間アニール処理し、樹脂板(厚さ5mm)を得た。

作製例14

エピチオスルフィド結合を有する樹脂の作製(2)

式(30)で表される、ビス(β —エピチオプロピル)スルフィド70.0gにトリブチルアミン0.35gを加えて攪拌し、減圧下で1時間脱泡した。 3μ mテフロン(登録商標)フィルターにて濾過後。成型モールドに4時間かけ注入した。このモールドを30℃で10時間保温した後、30℃から120℃まで徐々に昇温し、20時間で重合を行った。重合終了後、徐々に冷却し樹脂をモールドから取り出した。得られた樹脂120℃にて3時間アニール処理し、樹脂板(厚さ5mm)を得た。

なお、作製例10~14で作製した樹脂板は、後述の評価を実施する前、表面に付着した内部離形剤を除去するために、1重量%NaOH水中に20分間浸漬した後、充分水洗いを行い、室温で乾燥させた。



実施例16

作製例9の粒子径10~20nmの二酸化ケイ素20%MIBK分散液を4.0g (固形分0.8g) (分散液にして171重量部)、ビスー2ーアクリロイルチオエチルスルフィドを1.17g (50重量部)、ペンタエリスリトールトリアクリレートイソホロンジイソシアネートウレタンプレポリマー(共栄社化学 商品名UA一306I)を1.17(50重量部)g、アクリル酸0.2g(9重量部)混合後、トルエン3.0g(128重量部)を加えた。さらに光開始剤として2,4,6ートリメチルベンゾイルージフェニルーフォスフィンオキサイド(TMDPO)0.07g(3重量部)を加え、充分攪拌しコーティング用組成物を調製し、後述の方法で評価を行った。

実施例17~22

表 2 に示す組成に変えたこと以外は実施例 1 6 と同様の操作により、実施例 1 7 ~ 2 2 の各組成物を調製し、後述の方法で評価を行った。



比較例8

実施例1において、粒子径10~20nmの二酸化ケイ素20%MIBK分散液を加えずにコーティング液を調製し、後述の方法で評価を行った。

比較例9

実施例1において、ビスー2ーアクリロイルチオエチルスルフィドをビスー2ーアクリロイルオキシエチルエーテル (=ジエチレングリコールジアクリレート A1 drich社試薬)に変更する以外同様のコーティング液を調製し、後述の方法で評価を行った。

比較例10

実施例1において、ビスー2-アクリロイルチオエチルスルフィドをトリメチロールプロパントリアクリレート(共栄社化学 製品名 ライトアクリレートTMP-A)に変更する以外同様のコーティング液を調製し、後述の方法で評価を行った。

ハードコート剤の評価は以下の通りに行った。

実施例 $16\sim22$ 、比較例 $8\sim10$ のそれぞれを作製例 $10\sim14$ の樹脂板にスピンコートにて塗布し、熱風乾燥機中で、40%1 分間乾燥させた後、120 W/c mタイプのメタルハライドランプ (365 n mの波長での光強度 118 m W/c m 2)を 20 秒間照射し、厚み 2μ mのハードコート膜を形成した。なお、厚みの確認は触針式表面形状測定器(DekTakIII アルバック社製)にて行った。なお、評価結果は表 2 に載せた。

⑦密着性試験

作製例10~14で作製した樹脂板に実施例16~22、比較例8~10のそれぞれを用いて作製した膜付きサンプルについて、 JIS K5400 碁盤目テープ法によった。コーティング膜付き基材表面にカッターガイド(JIS K5400規定)を用い、カッターナイフにて2mm間隔で切れ目を入れ、4mm2のマス目を25個形成させる。その上へセロファン粘着テープ(JIS Z1522規定)を強く押し付け、急に引っ張った後コート被膜の残っているマス目をカウントした。評価点数

- 10:剥がれがなし
 - 8:欠損部の剥がれが全体の5%以内
 - 6:欠損部の剥がれが全体の5~15%以内
 - 4:欠損部の剥がれが全体の15~35%以内
 - 2:欠損部の剥がれが全体の35~65%以内
 - 0:欠損部の剥がれが全体の65%以上

⑧鉛筆硬度試験



作製例10により得られた樹脂板の上に実施例16~22、比較例8~10のそれぞれを用いて作製した膜付きサンプルについて、について、JIS-K5400に準じ、手かき法により試験をおこなった。

評価は塗膜のすり傷で評価する方法にて行い、鉛筆の固さ9H~6Bの範囲で調べた。

⑨耐擦傷性試験

作製例10により得られた樹脂板の上に実施例16~22、比較例8~10のそれぞれを用いて作製した膜付きサンプルについて、0000番のスチールウール (日本スチールウール (株) 製) で200gの荷重をかけ、10往復、表面を摩擦し、傷のついた程度を目視で次ぎの段階で判断した。

 $A:1cm\times3cm$ の範囲に全く傷がつかない。

B:上記範囲内に1~10本の傷がつく。

C:上記範囲内に10~30本の傷がつく。

D:上記範囲内に無数の傷がつく。

⑩耐光性試験

作製例10により得られた樹脂板の上に実施例16~22、比較例8~10のそれ ぞれを用いて 作製した膜付きサンプルについて、ソーラーシュミレーターで20 0時間照射後に剥離 試験を実施し、照射前後での状態変化を調べた。

〇:密着性変化なし

△:密着性わずかに低下

×:密着性大幅に低下

①外観、透過率

作製例10により得られた樹脂板の上に実施例16~22、比較例8~10のそれぞれを用いて作製した膜付きサンプルについて外観を目視により、透過率を膜透過率計(島津UV2200)により400nm~600nm0透過率を測定した。

○:400nm~600nm間で透過率が90%以上

△:400nm~600nm間での透過率80~90%

×:400nm~600nm間での透過率80%以下

その結果、いずれも○であった。

⑫ハードコート剤の保存安定性

実施例 $16\sim22$ 、比較例 $8\sim10$ で調製したそれぞれを褐色のサンプル瓶に入れ完全密閉し、室温で1ヶ月、4 \mathbb{C} で6ヶ月、暗室にて静置保管し変化を調べた。

〇:液のゲル化がなく、粘度変化もなし

△:液のゲル化はないが、粘度が変化した。

×:液がゲル化した。

その結果、いずれも室温で1ヶ月、4℃とも〇:液のゲル化がなく、粘度変化も見られなかった。



| . L | 表2 | | | 華 | 安施例 | 事権例 | 実施例 | 実施例 | 東施例 | 実施例 | 実施例 | 比較例 | Ľ | 比較例 |
|-----|---|-------------------|----------|--------|--------------|-------|----------|----------|----------|----------|----------|-------|-------|------|
| | | | | P E | 16 | 17 | 18 | 19 | 20 | 21 | 22 | 8 | | 6 |
| | (a) 成分 | F475112-4-1 | | ± 1 | 20 | | | | | 20 | 20 | 20 | | |
| | • | チオアケリレートー2 | | *2) | | | | | 50 | | | | | |
| | チオアクリレート | F#77116-1-3 | | *3) | | 20 | | | | | | | | |
| | | チオアクリレートー4 | | *4) | | | 20 | | | | | | | |
| | | チオアクリレートー5 | | *5) | | | | 20 | | | | | | |
| | | アクリル酸 | | | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | | | 6 | | 6 |
| | 7711/- | ジェチレングリュールジアクリレート | 4-714 | | | | | | | | | | 3 | 50 |
| | | TMP-A | | (6* | | | | | | | | | | |
| | (b) 成分 | ZrO2(固形分20%) | | 作製例2 | | | | | | 171 (34) | | | | |
| 報 | 分散液 | ZrO2-TiO2(固形分20%) | 分20%) | 作製例3 | | | | | | | 171 (34) | | | |
| | (固形分) | SiO2(固形分20%) | | 作製例9 | 171 (34) 171 | (34) | 171 (34) | 171 (34) | 171 (34) | | | | 171 (| (34) |
| | (C)成分 | 1-10 | | (9* | | | 20 | | | | | | | |
| | かなシアかりしート | UT-2 | | *10) | 20 | 20 | | 99 | 09 | 90 | 20 | 20 | 5 | 50 |
| | 開始剤 | TMDPO | | | 3 | 3 | 3 | 3 | 3 | 3 | 3 | 3 | 1 | 13 |
| | 凝燃 | メチルセロソルブ | | | | | | | | 128 | 128 | | | |
| | | トルエン | | | 128 | 128 | 128 | 128 | 128 | | | 128 | 1, | 128 |
| | (a):(c) | 重量/重量 | | | 50:50 | 20:50 | 50:50 | 50:50 | 50:50 | 20:50 | 20:20 | 50:50 | 1 | |
| | (P) 割合 | b/(a+b+c)成分(%) | 成分(%) | b:固形分 | 25.3 | 25.3 | 25.3 | 25.3 | 25.3 | 25.3 | 25.3 | 25.3 | 0 | |
| | 合計 | 重量部 | | | 411 | 411 | 411 | 411 | 411 | 411 | 411 | 411 | 411 | 1 |
| _ | | ⑦密着性 | チオウレタン | 作製例10 | 10 | 10 | 10 | 10 | 10 | 8 | 8 | 0 | 10 | |
| | | 試験 | チオウレタン | 作製例11 | 10 | 0 | 10 | 10 | 10 | 8 | 8 | 0 | 10 | |
| | | | チオウレタン | 作製例12 | 10 | 8 | 10 | 10 | 8 | 8 | 8 | 0 | 10 | (|
| | 部分田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田 | <u> </u> | IL'AN74 | 作製例13 | 10 | 10 | 10 | 10 | 10 | 8 | 8 | 0 | 10 |) |
| | お記され | | IL'AN74F | 作製例14 | 10 | 10 | 10 | 10 | 10 | 8 | 8 | 0 | 10 |) |
| | | 8鉛筆硬度試験 | | | HS | H9 | H2 | Н3 | 4H | 4H | 4H | 4H | I | _ |
| | | ⑨耐擦傷性試験 | | | ٨ | 4 | 4 | ٧ | ٧ | æ | В | ပ | Ω | |
| | | ⑩耐光性試験 | | | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 1 | 0 | _ |

UT-1: ペンタエリスリトールトリアクリレートーへキサメチレンジインシアネートウレタンプレポリマー(共栄社化学数 (9 * *2)1、4ーピスアクリロイルチオベンゼン

*5)ビスー(2ーアクリロイルチオエチルチオー3ーアクリロイルチオプロピル)スルフィド

*1)ビスー2ーアクリロイルチオエチルスルフィド

*3)1, 2ーピスアクリロイルチオエケインホロンジインシアネートウレタンプレポリマー(共栄社化学製)*9)TMPーA:トリメチロールプロパントリアクリレート(共栄社化学製)

UT-2:ペンタエリスリトールトリアクリレート * 10) *4)1, 2ービス(2ーアクリロイルチオエチルチオ) --3ーアクリロイルチオプロパン



4. 本発明の組成物を含有する光学材料の作製と評価 実施例23

作製例3と同様の方法でまず無機超微粒子として固形分重量20%酸化ジルコニ ウム被覆酸化チタン超微粒子のメタノール分散液を得た。さらに濃縮法によりメタ ノールを2ーヒドロキシエチルメタクリレート(=HEMA)に変換し、固形分重 量30%に調製した。その際液はゲル化傾向にあった。無機超微粒子重量に対し2 0重量%のアセチルアセトンを加え充分攪拌した。液は徐々に解膠し、その後室温 にて放置してもゲル化傾向は見られなかった。そのHEMA無機超微粒子分散液を 5.0g(HEMA:70重量部、無機超微粒子:30重量部、アセチルアセトン: 6重量部)とり、ビスー2ーアクリロイルチオエチルスルフィドを1.65g(3 5重量部)、光開始剤として2,4,6-トリメチルベンゾイルージフェニルーフ オスフィンオキサイド (TMDPO) を0.05g (1重量部) 加え充分攪拌し1 μmテフロン(登録商標)フィルターにて濾過後、ガラスモールドとガスケットよ りなる成型モールドに注入した。120W/cmタイプのメタルハライドランプ (365 n m の波長での光強度118 m W / c m 2)を60秒間照射した。その結 果、厚み1mmの透明樹脂板を得た。得られた樹脂板の平均透過率は82.3%で あり、アッベ屈折計にて測定したところ、屈折率 (E線) が1.69、アッベ数は 30であった。

実施例24~28

表3に示す組成に変えたこと以外は実施例23と同様の操作により、実施例24~ 28記載の各組成物を調製し評価を行った



| | 扱い | | | | | | | | |
|--------------|---------|-----------------------------------|---------|-------|-------|-------------|-------|-------|-------|
| | | | 蘇北 | 東施例 | 実施例 | 米胎 例 | 実施例 | 実施例 | 米施绚 |
| | | 3 | | 23 | 24 | 25 | 26 | 27 | 28 |
| | (a) 成分 | チオアクリレートー1 | (1* | 35 | 17.5 | 35 | 35 | 35 | 35 |
| | | チオアクリレートー2 | *2) | | 17.5 | | | | |
| | (b) 成分 | ZrO2-TiO2(固形分100%) | 作製例3 | 30 | 30 | 30 | | 30 | 30 |
| | | Sn02-Zr02-Sb205 | * 11) | | | | 30 | | |
| | | (固形分100%) | * ' ' ' | | | | | | |
| | (d)成分 | 2ーとドロキシエチルメタケリレート | | 70 | 70 | | 70 | 20 | 80 |
| | | 3ーとドロキシフ。ロピルメタクリレート | | | | 70 | | | |
| 組成 | OH基含有 | 2-ヒト・ロキシー3ーアクリロイルロキシフ・ロピ・ルメタクリレート | | | | | | 20 | |
| | | ヘンタエリスリトール | | | | | | | 40 |
| | (e) 成分 | アセチルアセトン | | 9 | | 9 | 9 | 9 | 9 |
| | 8ージ・ケン類 | 3ーメチルー2,4ーペンタジオン | | | 9 | | | | |
| | 開始剃 | TMDPO | | 1 | 1 | 1 | 1 | - | - |
| | (a):(d) | 重事/重重 | | 33:67 | 33:67 | 33:67 | 33:67 | 33:67 | 33:67 |
| | (9)割合 | b/(a+b+d)成分(%) | b:固形分 | 22 | 22 | 22 | 22 | 22 | 22 |
| | 华山 | 重量部 | | 142 | 142 | 142 | 142 | 142 | 142 |
| | | 透過率 | | 82.3 | 81.8 | 82.2 | 80.2 | 81.8 | 81.7 |
| | 評価結果 | 屈折率(E線) | | 1.69 | 1.69 | 1.69 | 1.65 | 1.69 | 1.68 |
| | | アッペ.数 | | 30 | 28 | 30 | 39 | 28 | 27 |

*11);SnO2-ZrO2-Sb2O5複合酸化物超微粒子 (日産化学社製 HX-300M1) *1)ビスー2ーアクリロイルチオエチルスルフィド *2)1, 4ービスアクリロイルチオベンゼン



産業上の利用可能性

本願発明の樹脂組成物は、チオ(メタ)アクリレート化合物および無機超微粒子を必須成分とし、紫外線で硬化することにより、任意に屈折率が調節でき、耐擦傷性に優れるコート層を形成することができるため、コーティング剤や光学材料分野、より具体的には、高屈折率眼鏡レンズのハードコート、プラズマディスプレイ、液晶ディスプレイ、ELディスプレイなどの反射防止用途、高密度記録光媒体の読み取り、書込み用高屈折率膜、光学フィルター等の光学部材、さらにプラスチック材料、金属材料、セラミックス材料、ガラス材料等の意匠性の向上を目的とした表面コーティング剤などの用途に有用である。

特にハードコート剤として、チオウレタン結合、エピチオスルフィド結合を有する樹脂表面に対しても、密着性、硬度において優れるため、メガネレンズ、カメラ用のレンズ、光記録・再生用機器のピックアップレンズ等のハードコート剤などに広く応用することができる。



請求の範囲

1. (a) 一般式 (1) で表されるチオ (メタ) アクリレート化合物 および (b) 無機超微粒子

を含有することを特徴とする組成物。

$$\begin{bmatrix}
R - S - C - C = CH_2 \\
0 & R_m
\end{bmatrix}_{n}$$
(1)

(式中、連結基Rは脂肪族残基、芳香族残基、脂環族残基、複素環残基、もしくは、鎖中に酸素原子、硫黄原子、芳香環、脂肪族環または複素環を有する脂肪族残基を表し、R_mはそれぞれ独立に水素原子またはメチル基を表し、nは1~4の整数を表す。)

2. 一般式 (1) における連結基Rが下記式 (2) \sim (6) のいずれかで表される基である請求項1記載の組成物。

$$---CH2CH2X1 - \left(CH2 + \frac{1}{j}X2 + CH2CH2 - \frac{1}{k}CH2CH2 - \frac{1}{k}$$

$$-\left(\text{CH}_{2}\text{CH}_{2}\text{S}\right)_{p}\left(\text{CH}_{2}\right)_{q}\left(\text{SCH}_{2}\text{CH}_{2}\right)_{p}$$

$$(4)$$

$$R_{2} \xrightarrow{\text{CH}_{2} \text{-}\left(-\text{SCH}_{2}\text{CH}_{2}\right)_{X}}$$

$$CH_{2} \xrightarrow{\text{C}} \left(-\text{SCH}_{2}\text{CH}_{2}\right)_{Y}$$

$$CH_{2} \xrightarrow{\text{C}} \left(-\text{SCH}_{2}\text{CH}_{2}\right)_{Z}$$

$$(5)$$



(式中Rmはそれぞれ独立に水素原子またはメチル基を表し、 R_1 は水素原子、メチル基を表し、 R_2 は水素原子、メチル基またはエチル基を表し、 X_1 、 X_2 は酸素原子または硫黄原子を表し、iは $1\sim5$ の整数、jは $0\sim2$ の整数、k、p、q、x、y、zはそれぞれ0または1を表す)

- 3. (c)(チオ)ウレタン結合を有する(メタ)アクリレート化合物 をさらに含有することを特徴とする請求項1~2記載の組成物。
- 4. (d) 一般式 (7) ~ (10) で表されるいずれか 1 種以上の水酸基含有 (メタ) アクリレート化合物 および
 - (e) 一般式(11)で表される β 一ジケトン化合物をさらに含有することを特徴とする請求項 $1\sim3$ 記載の組成物。

$$HO \longrightarrow HC \longrightarrow \begin{pmatrix} CH_2 & CH_2 & CH_2 \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\$$

$$HO \xrightarrow{\left(CH_{2}\right)_{V}} \left(OCH_{2}CH_{2}\right)_{W} O \xrightarrow{C} C \xrightarrow{C} CH_{2}$$

$$O \quad Rm \qquad 3$$

$$(1 \ 0)$$

(式中、 R_m は水素原子またはメチル基を表し、r、tは $1\sim4$ の整数、uはそれぞれ独立に $1\sim4$ の整数、vはそれぞれ独立に $1\sim4$ の整数、wはそれぞれ独立に0



~4を表す)

$$\begin{array}{c|c}
R_4 & C & R_5 \\
C & C & R_6 \\
\hline
0 & 0 & 0
\end{array} (11)$$

(式中、 R_4 、 R_5 は水素原子、または一つが水素原子で他方が直鎖もしくは分岐した $C_1\sim C_4$ アルキル基を表す。 R_3 、 R_6 は水素原子、またはそれぞれ独立に水素原子、 $C_1\sim C_4$ アルキル基、水酸基、脂肪族残基、芳香族残基、脂環族残基、複素環残基、一つもしくはそれ以上のエーテル、エステル、チオエステル、ケトン基を鎖構造の中に含む $C_1\sim C_6$ のアルキル基を表すか、または一つもしくはそれ以上の $C_2\sim C_4$ アルキレン基と置換されてもよい $C_5\sim C_{10}$ 環を R_3 R_5 で形成する)

- 5. チオウレタン結合またはエピチオスルフィド結合を有する樹脂板表面に塗布、 紫外線硬化した膜厚 2 μ mの硬化膜が、
 - ①碁盤目テープ法剥離試験(JIS-K5400)が評価点数6以上
 - ②鉛筆引っ掻き試験値(JIS-K5400)が3H以上

であることを特徴とする請求項1~4記載の組成物。

- 6. 請求項1~5記載の組成物を含有するコーティング剤。
- 7. 請求項1~5記載の組成物を含有する光学材料。



International application No.
PCT/JP03/09064

| | CL ⁷ CO8F20/38, CO9D4/00, GO2B1 | /04 | | |
|--|---|---|---|--|
| According to | o International Patent Classification (IPC) or to both nat | ional classification and IPC | | |
| | S SEARCHED | | | |
| | ocumentation searched (classification system followed b C1 ⁷ C08F20/38, C08F120/38, C08 | | B1/04 | |
| | ion searched other than minimum documentation to the | | | |
| Electronic d WPI/ | ata base consulted during the international search (name | e of data base and, where practicable, se | arch terms used) | |
| C. DOCU | MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | | |
| Category* | Citation of document, with indication, where app | propriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. | |
| Y | JP 8-179123 A (Toray Industri 12 July, 1996 (12.07.96), Full text (Family: none) | ies, Inc.), | 1-3,5-7 | |
| Y | JP 8-295665 A (Mitsui Toatsu 12 November, 1996 (12.11.96), Full text (Family: none) | | 1-3,5-7 | |
| Y | JP 9-132563 A (Mitsui Toatsu Chemicals, Inc.), 1-3,5-7 20 May, 1997 (20.05.97), Full text (Family: none) | | | |
| | | | | |
| × Furthe | er documents are listed in the continuation of Box C. | See patent family annex. | | |
| "A" docum considu "E" earlier date "L" docum cited to specia "O" docum means "P" docum than ti | nent published prior to the international filing date but later the priority date claimed actual completion of the international search | "T" later document published after the ir priority date and not in conflict with understand the principle or theory us document of particular relevance; the considered novel or cannot be consisted when the document is taken all document of particular relevance; the considered to involve an inventive sembined with one or more other succombination being obvious to a persumbar document member of the same pater. Date of mailing of the international see the considered to involve an inventive sembined with one or more other succombination being obvious to a persumbar and combined with one or more other succombination being obvious to a persumbar and combined with one or more other succombination being obvious to a persumbar and combined with one or more other succombined with one | the application but cited to inderlying the invention is claimed invention cannot be dered to involve an inventive one is claimed invention cannot be step when the document is ich documents, such sonskilled in the art in family arch report | |
| | September, 2003 (02.09.03) | 16 September, 2003 | | |
| Japa | mailing address of the ISA/ anese Patent Office | Addionized officer | | |
| Faccimile N | T _ | Telephone No. | I | |



International application No. PCT/JP03/09064

| | tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | |
|-----------|--|-----------------------|
| Category* | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. |
| Y | JP 9-124592 A (Mitsui Toatsu Chemicals, Inc.), 13 May, 1997 (13.05.97), Full text (Family: none) | 1,3,5-7 |
| Y | JP 9-309923 A (Mitsubishi Rayon Co., Ltd.), 02 December, 1997 (02.12.97), Full text (Family: none) | 3 |
| х | JP 2001-49148 A (Sanyo Chemical Industries, Ltd.), 20 February, 2001 (20.02.01), Claims; Par. Nos. [0012] to [0016], [0030] (Family: none) | 1,3,6 |
| . А | JP 10-171117 A (Toray Industries, Inc.), 26 June, 1998 (26.06.98), Full text (Family: none) | · 1-7 |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | · | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| • | | · |
| | | |
| | | |
| | | |



| A. | 発明の属する分野の分類 | (国際特許分類 | (IPC) |) |
|----|-------------|---------|-------|---|
|----|-------------|---------|-------|---|

Int. Cl' C08F20/38, C09D4/00, G02B1/04

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1 C08F20/38, C08F120/38, C08F220/38, C09D4/00, G02B1/04

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

WP I/L

| | 5と認められる文献 | |
|-----------------|--|------------------|
| 引用文献の カテゴリー* | 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 | 関連する 請求の範囲の番号 |
| Y | JP 8-179123 A (東レ株式会社) 1996.07.1 2,全文 (ファミリーなし) | 1-3, 5-7 |
| Y | JP 8-295665 A (三井東圧化学株式会社) 1996. 11.12,全文 (ファミリーなし) | 1-3, 5-7 |
| Y | JP 9-132563 A (三井東圧化学株式会社) 1997. 05.20,全文 (ファミリーなし) | 1-3, 5-7 |
| | | • |

区欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

| 国際調査を完了した日 | 02.09.03 | 国際調査報告の発送日 | 16.09.0 |)3 |
|-----------------------------|----------|-------------------------|---------|------|
| 国際調査機関の名称及びあて 日本国特許庁 (IS | | 特許庁審査官(権限のある職員) 關 政立 | 4 J | 8619 |
| 郵便番号100 東京都千代田区霞が | -8915 | 電話番号 03-3581-15 | 101 内線 | 3/55 |

| | | 3/09004 |
|-----------------|--|---------------|
| C (続き). | 関連すると認められる文献 | |
| 引用文献の カテゴリー* | 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 | 関連する 請求の範囲の番号 |
| Y | JP 9-124592 A (三井東圧化学株式会社) 1997. 05.13,全文 (ファミリーなし) | 1, 3, 5-7 |
| Y | JP 9-309923 A (三菱レイヨン株式会社) 1997. 12.02,全文 (ファミリーなし) | 3 |
| х | JP 2001-49148 A (三洋化成工業株式会社) 200 1.02.20,特許請求の範囲,【0012】-【0016】, 【0030】 (ファミリーなし) | 1, 3, 6 |
| A | JP 10-171117 A (東レ株式会社) 1998.06. 26,全文(ファミリーなし) | 1-7 |
| | · | |
| | | · |
| | | |
| | | |
| | · | |
| | | |
| | · | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | · |